DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent, All rts, reserv. 015052800 WPI Acc No: 2003-113316/ 200311 XRAM Acc No: C03-029215 Preparation of covalent conjugates of hydroxyethyl starch with active agents, useful as drugs or diagnostic agents, comprises reaction in aqueous medium to give purer, less toxic product Patent Assignee: FRESENIUS KABI DEUT GMBH (FREP); EICHNER W (EICH-I); FRIE S (FRIE-I); JUNGHEINRICH C (JUNG-I); LUTTERBECK K (LUTT-I); SCHARPF R (SCHA-I); SOMMERMEYER K (SOMM-I) Inventor: EICHNER W; FRIE S; JUNGHEINRICH C; LUTTERBECK K; SCHARPF R; SOMMERMEYER K; SOMMERMEYER W Number of Countries: 101 Number of Patents: 015 Patent Family: Patent No Applicat No Kind Date Week Kind Date DE 10112825 20010316 200311 DE 10112825 A1 20021002 Α WO 2002EP2928 20020315 200311 WO 200280979 A2 20021017 20020315 200379 CZ 200302430 WO 2002EP2928 A3 20031112 A 20020315 CZ 20032430 Α 20031104 WO 2002EP2928 20020315 200380 NO 200304095 Α Α 20030915 NO 20034095 Α EP 2002742858 20020315 200409 EP 1372735 A2 20040102 Α 20020315 WO 2002EP2928 Α WO 2002EP2928 А 20020315 200415 HU 200303511 A2 20040128 HU 20033511 Α 20020315 200418 20031101 KR 2003712061 Α 20030916 KR 2003084998 A 200419 20020315 BR 200208126 20040302 BR 20028126 Α Α WQ 2002EP2928 Α 20020315 200433 20021021 AU 2002338315 A 20020315 AU 2002338315 Al 20020315 200455 20040519 CN 2002806722 Α CN 1498115 Α 200455 JP 2004525170 W 20040819 JP 2002579017 Α 20020315 20020315 WO 2002EP2928 Α 20030815 200468 20040929 ZA 20036363 A ZA 200306363 MX 2003008218 A1 20040301 WO 2002EP2928 A 20020315 200475 MX 20038218 Α 20030911 200506 NZ 528251 Α 20020315 NZ 528251 A 20041224 WO 2002EP2928 Α 20020315 20020315 200526 WO 2002EP2928 US 20050063943 A1 20050324 A 20040922 US 2004472002 A Priority Applications (No Type Date): DE 10112825 A 20010316 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes 21 A61K-047/48 DE 10112825 A1 A61K-047/48 WO 200280979 A2 G Designated States (National): AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CH CN CO CR CU CZ DE DK DM DZ EC EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NO NZ OM PH PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TN TR TT TZ UA UG US UZ VN YU Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW MZ NL OA PT SD SE SL SZ TR TZ UG ZM ZW Based on patent WO 200280979 CZ 200302430 A3 A61K-047/48 A61K-047/48 NO 200304095 A A61K-047/48 Based on patent WO 200280979 EP 1372735 A2 G Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI TR HU 200303511 A2 A61K-047/48 Based on patent WO 200280979

A61K-047/48

. . . .

KR 2003084998 A

```
BR 200208126 A
                      A61K-047/48
                                    Based on patent WO 200280979
AU 2002338315 A1
                      A61K-047/48
                                    Based on patent WO 200280979
CN 1498115
            A
                      A61K-047/48
JP 2004525170 W
                  123 A61K-047/48
                                    Based on patent WO 200280979
ZA 200306363 A
                   97 A61K-000/00
MX 2003008218 A1
                                    Based on patent WO 200280979
                      A61K-047/48
                                    Based on patent WO 200280979
NZ 528251 A
                      A61K-047/48
US 20050063943 A1
                       A61K-038/28
```

Abstract (Basic): DE 10112825 Al

NOVELTY - Production of a covalent conjugate (I) of hydroxyethyl starch (HES) and an active agent (A), comprises reacting HES and (A) in a reaction medium.

DETAILED DESCRIPTION - Production of a covalent conjugate (I) of hydroxyethyl starch (HES) and an active agent (A), comprises reacting HES and (A) in a reaction medium, the reaction medium consists of water or a water-organic solvent mixture containing at least 10 weight. % water.

An INDEPENDENT CLAIM is included for (I).

USE - (I) are used in medicament or diagnostic compositions
(claimed). Conjugation with HES ('HES-ylation') is useful for
increasing the in vivo half-life, stability and solubility, improving
the rheological properties and reducing the toxicity and immunogenicity
of (A), while retaining the biological activity.

ADVANTAGE - Reaction of RES and (A) in an aqueous medium (rather than in potentially toxic organic solvents) suppresses side-reactions and provides purer, less toxic conjugates (I). The need for strict quality control to ensure the absence of solvent residues and problems of denaturation of protein or peptide drugs by solvents are eliminated. The products retain a high level of activity and are easy to isolate. pp; 21 DwgNo 0/9

Title Terms: PREPARATION; COVALENT; CONJUGATE; HYDROXYETHYL; STARCH; ACTIVE; AGENT; USEFIL; DRUG; DIAGNOSE; AGENT; COMPRISE; REACT; AQUEOUS; MEDIUM; PUBPE: LRSS: TOXIC; PRODUCT

PORE; LESS; TOXIC; PRODUCT Derwent Class: A11; A96; B04; B07; D16 International Patent Class (Main): A61K-000/00; A61K-038/28; A61K-047/48

International Patent Class (Additional): A61K-038/00; A61K-038/17; A61K-038/18; A61K-038/19; A61K-038/2; A61K-039/395; A61K-045/00;

A61K-047/36; A61K-047/38; A61K-048/00; A61P-003/02; A61P-003/04; A61P-003/10; A61P-005/00; A61P-005/44; A61P-005/50; A61P-007/00;

A61P-003/10; A61P-005/00; A61P-013/44; A61P-013/00; A61P-013/10; A61P-013/00; A61P-013/10; A61P-013/00; A61P-013/00; A61P-013/00; A61P-013/00;

A61P-023/00; A61P-023/02; A61P-025/24; A61P-029/00; A61P-031/00; A61P-031/04; A61P-031/06; A61P-031/10; A61P-031/12; A61P-033/00;

A61P-035/00; A61P-035/02; A61P-035/04; A61P-037/04; A61P-037/08; A61P-043/00

File Segment: CPI



(9) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Offenlegungsschrift ® DE 101 12 825 A 1

fill Int. Cl.7: A 61 K 47/48



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

- (2) Aktenzeichen: (2) Anmeldetag: Offenlegungstag:
- 101 12 825.8 16. 3.2001 2, 10, 2002

(7) Anmelder:

Fresenius Kabi Deutschland GmbH, 61169 Friedberg, DE

(4) Vertreter:

Uexküll & Stolberg, 22607 Hamburg

② Erfinder:

Sommermeyer, Klaus, Dr., 61191 Rosbach, DE; Eichner, Wolfram, Dr., 35510 Butzbach, DE; Frie, Sven, 61169 Friedberg, DE; Lutterbeck, Katharina, 61169 Friedberg, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (4) HESylierung von Wirkstoffen in wässriger Lösung
 - Die vorliegende Erfindung betrifft Verfahren zur Herstellung eines kovalenten HES-Wirkstoff-Konjugates, bei denen man HES und einen Wirkstoff in einem Reaktions medium miteinander umsetzt, dadurch gekennzeichnet, dass das Reaktionsmedium Wasser oder ein Gemisch von Wasser mit organischem Lösungsmittel, welches minde stens 10 Gew.-% Wasser umfasst, ist.

Die Erfindung betrifft ferner die HES-Wirkstoff-Konjugate, die nach diesen Verfahren herstellbar sind, sowie Verfahren zur Herstellung von Arznei- und Diagnosemitteln, die entsprechende Verfahren zur Herstellung eines HES-Wirk-

stoff-Konjugates umfassen,

Beschreibung

(0001) Die verliegende Erfindung beträft Verfahren zur Modifizierung von Wirkstoffen mit Hydroxyethylstifse der (HSS), bei denne nien bewehren Bibdung der Hydroxyethylstifse un die Wirkstoffe in wässeige Lösung erfolgt. Die Ersfindung betrifft ferner die HHS-Wirkstoff-Konjugate die nach diesen Verfahren berstellbar sind, sowie Verfahren zur Herschulung eines HES-Wirkstoff-Konjugates umfassen, nie Berstellung von Arzaeinnithel, die enspresbeder Verfahren zur Herschulung eines HES-Wirkstoff-Konjugates umfassen,

TECHNISCHER HINTERGRUND

- 10 [0002] Der klinische Einsatz vieler Pharma-Wirkstoffe wird durch eine Reihe von Problemen beeinrächtigt (vgl. Delgade et al., Chried. Reviews in Therapeutib Prag Carrier Systems, Vs.) (3, 4, 0, 1992). S. 249-304), Parentren verabreichte native Proteine unterliegen beispielsweise der Ausseheidung durch das retikuleendorheilale System, die Leber, die Niere und die Milk. Die Ausseheidung erfolge heit in Ablingigleist der Ladung der Kohlenthyränkeiten, der Präsenz Zultuffere Rezeptoren für das Protein und von der Molektifforn und-größe. Die Ausschlussgrenze der Glomerularist Ittaradion der Niver legt gelspielsbeweise bei etwe (7 th).
- 190031. Als folge portodytischer Degradation int fenner ein schreilter Verlant der biologischen Aktivität zu bescheiten. 190041. Baktorielt exprimere Proteines sweis undere rekonfrisiente Proteine Kömen eine richtlich Ermungentillt aufweisen und lebensbedröhliche Hypenenstitvitätsreaktionen provozieren. Einstprechende Reaktionen verfinderm nattilieht die modifiziehe Verwendung dieser Produkte.
- 20 10005] Aus diesem Grund wurde im Stand der Technik bereits seit Einde der 70cz Jahre systematisch am der Vehresserung der Eigenschaften exogenen Proxitois durch dennische Modifikation, inabesondere Polyumeistation oder Kopplung an malcromolekulare Polymere geforscht. Viele Arbeiten konzentrierten sich dabei auf die Herstellung von Kontigaten aus Proxichen oder anderen Wirtstoffen einersseits and Polystylvegright (PRG) anderensist (vg. U.S. 4/19,337). Die Vertie, die man sich von diesem Kopplungsreuktionen erhoffte, umfassen verbesserte in vivor Halbwertszeit der Prozien. vermienen Toxizitiv. verseserer Sublititi verand verbesserte Sublititi und verbesserte Sublititi versichte Gründsreich der Werberger Lostricken verbessere Sublititi und verbesserte Sublititi versichte Gründsreich der Versichte der Versichte Versicht v
- Enzymes as drug, Holensberg und Rubbers, Herrusgeher, S. 367–383, John Wiley & Sons N. Y. (1983).

 [8006] Das Verähren zur Kopplung der Wirkstoffe erwies sich jedoch als problematisch, da die aktive Gruppe des Proeins durch Kopplung and Pied inaktivier unweit oder die Reaktionen das Reaktionsprodukt richt in brauchberer Aus-
- boute lieforten. Um eine spezifische Bindung zu erzielen, die die Aktivität des Wirkstoffs nicht becintrichtigt, wurden auch von eine gericht in 1960 der den Wirkstoff eingelführt oder die Verbindungen mit einem Liefer meinnaher gebunden. Übliderweise wird PEG driftr mit einer aktiven Gruppe versehen, welche nachfolgend kovalent an die kopplungsfühige Gruppe eines Proteiten gebunden wird.
- [0007] So wurde beispielsweise der Verlust der Bindungsaktivität von Antiktopern und deren Fragmenten ansch deren Roppiung an Pettle beschrieben (Kimmure at al., Garoer Res., Vol.) 5 (1991)), 8 310–315; und Pettley, et Il, B. J. Cansor vol. 79 (1994), 8, 1126–1130), Zur Zbeung dieses Problems schlagen Chapman et al. (Nature Bietech., Vol. 17 (1999), S. 189–733) vo. PFG an bestimmte Bindungsstellen des Antiktopens zu bieden.
- 40 nannete Bedingungen mit der e-Aminogruppe des I zein eine Urethan-Bindung ausbilden soll. [0009] Auch die WO 5941813 olltern Verfahren zur Eiterschlung eines Polymer-Polypeptid-Konjugues, bei denen das Polymer (finsbesonders PEG) an einer spezifischen Stelle dertwististert und anschließend an ein Polypeptid gebunden wird. Vorzugsweise wird dabei eine Amino-Oxt-Acctyl-Gruppe in PEG eingebracht und diese Werbindung arsschließend an ein Polypeptid, insbesonders en III.8, Bid-CSE und II.1 gebunden.
- 45 [0010] In der Liberaute finden deb somit eine Velzahl von Bekapielen für entsprechende Konjügate; vgl. PEG-Insulier-Konjugate in US 4,179,337, PEG-bovines-Himoglobin-Konjugate in US 4,412,989, PEG-Ribonutlease-Konjügate und PEG-Superoxiddismutiase-Konjügate in Verorese et al., Applied Biochem. Biotech., Vol. 11, 141–152 (1993). PEG-II-2-Konjügate in Ost 9,765-109, PEG-II-2-Konjügate in Ost 9,765-109, PEG-II-2-Konjügate in US 4,766,106, PEG-Polymynän-Konjügate in Wo 900/1993. Biolige Konjügate befinden sich inzwischen in der Klinischen Anwendung. Bespielsweise Sichen Schrift vollen der Schrift vollen sich inzwischen in der Klinischen Amwendung. Bespielsweise Sichen Schrift vollen der Schrift vollen sich inzwischen in der Klinischen Amwendung. Bespielsweise Sichen Schrift vollen vollen vollen sich vollen v
- 50 konnten die Higensohaften des Enzyme Asparaginase durch Konjugatbildung mit PEG verbessert werden, und ein PEG-Asparaginase-Konjugat ist unter der Marko Dreasper 3rd rich Krebstberaple konnmerziell erhältlich. Ellie geoße Anzahl weiterer Perdickte befindlet sich in den versebleitenen Dissen der Klinksben Enzwicklag (vgl. PEG-Pipeline unter www.enzon.com).
 [0011] Nicht ung Proteine sondern auch andere Verbindungen wurden nach diesem Schema an PEG und andere Polytonia
- 25 mer gekoppett. WO 97/3352 und WO 97/38727 Offenhren heisytelsweise die Kopplung von Paelitasel an PEG und die Verwendung des Konjugates zur Behandlung von Tumoren. Die Verwendung dien 20/5/Camptschein-Konjugates zur Fehandlung von Tumoren wird von der Firma Erzon in der klirischen Phase Lustersucht. (9012) Erzer sind auch Kotopunsersektionen mit die Velbrichungen durcherführt worden. WO 97/23/082 offstebart.
- [0012] Ferner sind auch Kopplungsreaktionen mit drei Verbindungen durchgeführt worden. WO 93/23/02 offenbart beispielsweise die Herstellung eines Kopplungsproduktes aus einem gegen ein B-Zell-Lymphom gerichteten Anilkörper,
 aktiviertem PEG und einem Toxin.
- [0013] PEG-Proteir-Kerjagate weisen Jokoch keine natürliche Struktur auf, für die in vivo Abbauwege beschrieben wurden. Unter anderem aus diesem Grund sind neben den PEH-Korjugaten auch andere Konjugate und Protein-Polymerisste für die Lösung der oben genannten Probleme erzeugt worden. So gibt es den Velzalit von Verfahren zur Vernetzung verschiedener Proteine und Bindung von Proteinen am Makromolektille (vgl. zusammenfassende Dastellung in SV Warz, S. S., Chemistry of proteine omstuand und drovs linkine" (VSR.) Inc. (1993).
 - (Vol.1) HES wird als Desivat eines natrified vorkommenden Amylopektins im K\(\text{Oper durch } \alpha\)- Amylose abgebaut. Auch die Flersteilung von HES-Protein-Konjugaten ist breeits im Stand der Technik beschrieben worden (vgl. HES-Hi-moglobit-Konjugaten in Els 26 de 854).

[6015] Hämoglobin ist ein Protein, das als Blutersatz- und Sauerstofframport-Mind (sog. "Hämoglobin Bauer-Osy." gen Carrier', HiROC, eine grobe Rithinsche Bedeutung haben könnte. Obgelsch der Bedatf an einem derurtigen Produkt jedoch berstels frülbestig erkennt wurde (vgl. Rabiner, J. Exp. Med. 126, (1967) 1127), hat bisher keines der bekannten HBOC-Produkte den Stutus issen zugelassensen Azzenduritiels erreicht.

von polymeren HBOC-Tomme internolekulur zu verkrüpfen unfoder an Polymere zu koppein,

(0017) Die bekannten Eänugolbin Scujugatu erwichn ebsigisiewise in Xue und Wong (ofteh in Enzymol, 231

(1994), S. 308–322) und in DE 26 16 086 und DE 26 46 854 beschrieben. Letztere offenbart Verfahren mirtels derer Hismoglobin an HES genden wird, indem HES zunfehar mit Nariumperiodat urungesetzt wird. Dabel entstehen Dialebhyck, and El Hänoglobin gebundten wird. Demegegenüber beschreibt die DE 26 16 686 die Koppung von Hänoglobin an

HES nach einem Verfahren, bei dem zunichst ein Vernetzungsmittet (z. B. Bromeyan) an HES geburden wird und ansehließend Hänoglobin an das Zwischapprodukt gebunden wird.

[0018] HIS ist ein substitutieres Derivat des im Maisstirke zu 295% vorkommenden Kohlenhydra-Polymers Amylopedie. HIS weit vorseilände nehoogische Eigenscheinen auf und wird zuzzeit als Volumenersterznitteit od zu ure Hilmodilutionsheraple hilmein eingesetz (Sommermeyer et al., Krankenhauspharmazie, Vol. 8 (8), (1987), S. 271–278; und 20 Weidler et al., Arzein-Perschung/Dry Res. 34, (1991) 494–498).

wettere et a., Armenin-revisculugi/trig test., 3-1 (1991/994-995) (1009) Amylogichin besteht usa (Gloosestinbielin, wobel in dem Baupkötten or-1,4-glykosidische Bindungen vortiegen, an den Verzwelgungstellen jedocht or-1,6-glykosidische Bindungen. Die physikalisch-chemischen Elgescheftlen dieses Moheklin werden im Wesenlichen durch die Art der glykosidischen Bindungen bestämmt. Aufgrund der abgeknickten or-1,4-glykosidischen Bindung entstehen helikale Strukturen mit ewas 6 Glooses-Monomeren pro Windung.

[0020] Die physikalischehomischen als auch die biochemischen Eigenschaften des Polymers können durch Substitutien verändert werden. Die Einführung einer Eydroxyeihylgruppe kann durch alkalische Hydoxyeihylierung erreicht werden. Durch die Reakfonsbedigungen kann die unterschiedliche Reakfeivlätt der jeweiligen Tydroxylgruppe im unsubstituteren Glüxosemocomer gegenüber der Hydroxyetsylierung ausgenutzt werden, dadurch ist eine begrenzte Bünflussanhme unf des Substitutionszussetz möglich.

[9021] Daber wird HES in Wesentlichen über die Molekulargewichtsverteilung und den Substitutionsgard gekonzeichnet. Der Substitutionsgard als und habei als DS ("obgeen of substitution), welcher auf of an Anteil der substitution (Ilicoosenonomere alter Glicooseniheiten Bezug nimmt, oder als MS ("molar substitution") beseheleben werden, wordt die Anzahl von Hydroxyerbig zuprope por Glicoosenicheite bezeichnet wird.

[0022] HIS-Löurgen liegen als polydisperse Zimsammensetzungen vor, in denen sich die einzelnen Meleichle him sischlich des Polymeristisingsrafes, der Arzahl und Annotung der Verzeuegingsstellen, sowie ihres Substitutionsemussers voneinunder unterscheiden. HIES ist somit ein Gemisch von Verbindungen mit unterschiedlichem Molekalargewicht unterscheiden. HES ist somit ein Gemisch von Verbindungen mit unterschiedlichem Molekalargewicht unterscheid wird. Dem bestimmte HES-Löurgen durcht ein durchschnichtliche Molekalargewicht untamad statistischen Größen bestimmt. Dabei wird M., als einfaubes artifunteisches Mittel in Abhängigkeit von der Anzahl der Mo-teltile errechnet (Zichenmitzle), Weiternoft M., sals Gewichsmitzle, die masseabhängte Messzenfole darzeit!

[0023] Ellies selektive chemische Binchang von Proteinen un HES wurde bisher jedoch dedurch verkindert, dass die Altivierung der HES nicht selektiv erfolgt. So resultieren die im Stand der Technik bekannten Protein-HES-Konjugate aus einer nicht-selektiven Kopplung von Bronzyan-aktivierter HES an Hamoglobin (vgl. DH 26 16 (86), Entsprechende Verfahren können zu polydispersen Produkten mit uneinheitlichen Higenschaften und potentiell toxischen Nebenwirkungen führen.

[0024] Von Hashimoto (Hashimoto et al., Kunststoffe, Kautschuk, Fasern, Vol. 9, (1992) S. 1271—1279) wurde erstmals ein Verfahren offenbart, in dem eine reduzierende Aldehyd-Endgruppe eines Sacchurids selektiv oxidiert werden konnte, wobei ein reaktiver Elsetz (Laston) gewonnen wurde.

[9025] Auf der Grundlage dieser Merfinkens offenbart WO 980/IIS8, dass Hämaglobha-Hydroxyethylstärke-Konjugane erhalten werden klömen, in demen Hämoglobin an HSS selektiv Witer Amidbinkungen zwischen freien Anzimang pan der Amidbinkungen zur Amidbinkungen zwischen freien Anzimander verfrußpff an der Stempt der HES mitteinander verfrußpff aus der HeS min der HeS mitteinander verfrußpff aus der HeS mitteinander verfru

[9026] Dem Fachmann ist jedoch bekannt, dass viele Proteine in onganischen Lösungsmitteln eine Strukturfanderung 15 erteiden, weden Sch im Westrigen Lösungen nicht zurürchsbilden. In der Regel gelt mit der Strukturfanderung auch ein Aktdividitsverluss einher. In jedem Pall ist das organische Lösungsmittel aufwendig zu entfernen, da für die geplante medizärische Verwendung bereits residuale Arcitel organischer Lösungsmittel aufwendig zu entfernen, da für die geplante medizärische Verwendung bereits residuale Arcitel organischer Lösungsmittel einfehr skreptabels sich können. Sogue tile potenttielle Gräufer von Verunreinigungen und Strukturfinderungen der Proteine ist im Hinblick auf die geplaste Verwendung
auszuschlüssen.

[0027] Der vorliegenden Erlindung liegt somit die Aufgebe zugrunde, verbesserte Verfahren zur Herstellung von Hydroxyethystitze-Wistonff-Konjugaten führer, welche im klinischen Alltag eingesertz werden können. Eine weitere Aufgebe der vorliegenden Erfindung besteht darin, ein Verfahren zur Herstellung von Hydroxyethystitze-Wistonff-Konjugaten betreit zu stellen, die diesen nicht in nenenswertem Umfang Nebenprodukte erzeugt werden, da auch diese Nebenprodukte die auschließende Aufreinigung des Produkter in erheiblichen Umfang bebeinstehtigen.

[0028] Diese Aufgabe wurde nunmehr überraschenderweise durch Verfahren zur Herstellung eines kovaleuten HES-Wirkstoff-Konjugates gelöst, bei dem man HES und mindestens einen Wirkstoff in einem wässrigen Reaktionsmedium

miteinander umsetzt und ist dadurch gekennzeichnet, dass das Reaktionsmedium Wasser oder ein Gemisch von Wasser mit organischem Lösungsmittel, welches mindestens 10 Gew.-% Wasser umfaßt, ist.

[0029] Vezugsweise wird IES ver Bindung an den Wirkstoff oxidiert, wobei eine spezifische Oxidation der reduzierenden Endepuppen besonders beverzagt ist. Alternativ dazu kann die Kopplung über die Bildung einer Schiff schen Base zwischen HES und einem Amin Gruppen-tragenden Wirkstoff als Zwischenprochskt erfolgen, Dieses Zwischenprodukt wird sexhlikelend under Absildune einer Metivlenaminarunge reduziert.

[0030] Schließlich werden durch die vorliegende Erfindung HES-Wirkstoff Konjugate zur Verfügung gestellt, die durch die obigen Verfahren erhältlich sind,

KURZE BESCHREIBUNG DER FIGUREN

[6031] Fig. 1 GFC Chromatogramm der Kopplungsrecktion zwischen ox-HES 130 kD und HSA nach Verfahren A. IV. 16032 Fig. 2 GFC Chromatogramm der Kopplungsrecktion zwischen ox-HES 130 kD und HSA ach Verfahren A. IV. 16033 Fig. 3 GFC Chromatogramm der Kopplungsrecktion zwischen ox-HES 130 kD und HSA nach Verfahren A. V. und einer Reaktionzeit von 2 Stunden:

[0034] Fig. 4 GPC Chromatogramm der Kopplungsreaktion zwischen ox-HES 130 kD und HSA, Verfahren A, V, Reaktionszeit iher Nach:

[0035] Fig. 5 GPC Chromatogramm der Kopplungsreaktion zwischen ox-HES 10 kD und HSA nach Verfahren A. V nach 2 Stunden (Fig. 5a) und über Nacht (Fig. 5b);

[0036] Fig. 6 GPC Chromatogramm der Kopplungsreaktion zwischen ox-HES 130 kD und HSA nach Verfahren A. VII. nuch 24 Stunden Reaktionszeit:

[9037] Fig. 7 GPC Chromatogramm der Kopplungsreaktion zwischen ox-HES 130 kD und HSA nach Verfahren B. V;
[9038] Fig. 8 SDS-PAGE und Western Blot verschiedener Kopplungsreaktionen zwischen HES und HSA;

[0038] Fig. 8 SDS-PAGE and Western Blot verschiedener Kopplungsreaktionen zwischen HES und HSA; [0039] Fig. 9 SDS-PAGE und Western Blot verschiedener Kopplungsreaktionen zwischen HES und HSA;

22 [0040] Dit voollegende Erfindings stellt extransk ein Verfahren zur Tienstellung eines kowkaenen HES-Witsstoff-Kongustest zur Verfügung, bei dem zun HES und mitsolieren einem Weisten in einem Weistigen Reahtionsmedium mitsolieren unsetzt und ist daßurch gekennzeichnet, dass das Reaktionsmedium Wasser oder ein Gemisch von Wasser mit orgenischen Lösungsmitzle, welches mitschess 10 (40ers.—W Wasser unfaßt) sit.

[1041] Im Rehmon der vorliegenden Erfindung wird eine chemische Verhindung als Wirkstoff bezeichnet, wom die Verhindung eigengiert ist, altiver Bestandteil eines belürigen Mittels ütr theruputsische oder diagnostische Zwecke zu sein. Eine Übersächt über die zugelnissenen Arzeichnitutel und deren Wirkstoffte beindet sich in der Roten Liste Roten Liste gewannen Wirkstoffe beimen für die Herstellung der 1829- Wirkstoff Kouppage anach dem erfündungsgemilfen Verfahren verwendet werden. Dafür kann es notwendig sein, eine aktive Cruppe, beispielsweise mittels Linker, in dem Wirkstoff vor der Bildung an HFS einzufflichen. Gemild der vorliegenden Erfindung umfaßt der Benyfri Wirkstoff

35 aber auch alle Verbindungen, deen Eigung für die diagrostische oder Henrepudische Verwendung zwar bekannt ist, die jedoch aufgrund der oben dargestellten Probleme bisher für diesen Zwock nicht eingestetzt werden konnten. Verzugsweise handelt is sich bei dem Wirtsoff um ein Virnami, Impfostoff, Tooft, Audibotkun, Appotitzigler, Assthetikum, Antigetikum, Antibypertonikum, Antibipertonikum, Otige- oder Polypeptid oder um eine Neidelinstätur handelt.

[1042] Die nach der vorliegenden Erfindung hergostellen Verbindungen behalten die Aktivitik des Wirkstoffes und die vorteilinden Eiligenschaften der HIS. Als wettere Vorteile wiesen die nach den erfendungsgemallen Verbiren bergesiellen Konjuguse eine verbesserte in vivo Italbwertszeit der Wirkstoffe, verringerte Toxizitik, verbesserte Stabilität und verbesserte Diskheltel der Wirkstoffe unf.

45 [0043] Das Reaktionsmedium des erfindungsgemäßen Verfahrens umfaßt mindestens 10 Gew.%, bevorzugt mindestens 50 Gew.%, insbesondere nindestens 80 Gew.%, wie betspielsweise 50 Gew.%, oder sogar bis zu 100 Gew.%, Wasser, und demenstprechend höckstens 90 Gew.%, bevorzugt höchstens 50 Gew.%, bis besondere höchstens 20 Gew.%, beispielsweise 10 Gew.% oder sogar bis zu 0 Gew.%, organisches Lösungsmittel, Die Reaktion findet also in einer wälkeigen Phase statt. Des bevorzugte Reaktionsmeddum ist Wasser.

50 [0644] Das ordnahusgestille Verfahren ist sebon deshalb von Vorteil, well nicht zwangallufig motkologisch bedensteilsches Löungernittel eingestet wurden mass und denmödige bei den erfühungsgemiße hoppstellten Problett die Binfermang, auch gerünger Beste tockloolgeste bedenklicher Löungsmirtel ertfällt, wie sie nach dem bekannten Verfahren immer zwingend ist, um de unerwünsehn Vertuneniung mit Löungsmirtel zu vermiden. Welterhin kann die nach dem bischiegen Verfahren notwendige zusänzliche Qualitätischornole auf Rose toxikologisch bedenklicher Löungsmirten zu vermen.

55 tel unichfelieben, well das erfindungsgemäße Verfahren die Verwendung von oxikologisch nicht bedonklichen Lösungsmitten bevorzugt. Erfindungsgemäße Verfahren die Verwendung von oxikologisch nicht bedonklichen Lösungsmitten bevorzugt. Erfindungsgemäße bevorzugte Lösungsmittel sind beispielsweise toxikologisch unbedenkliche profische Lösungsmittel wie Ehnand oder Propylenglykol.

[0045] Weiterhin ist ein Vorteil des erfindungsgemässen Verfahrens, dass duurb organische Lösungsmittel induzieret inwerstelle oder reversible Struktnindeurungen von Precieinen oder Peptides grundstättlich vermieden werden, die bei 60 Verfahren in organischen Lösungsmitteln nicht systematisch susgesechtssen werden können. Das nach dem erfindungsgemässen Verfahren erhaltene Produkt ist deumzülige von dem im DWISO bergestellten werschieden.

denen der Wikstoff in skiver Form vorliegt und die vortreilhaften Eigenschaften der HES erhalten bleiben. Zur Isolisrung des HES-Wirkstoff-Konjugutes uns dem Reaktionsgemisch sind keine besonderen Verfahren erforderlich, da die Reaktion in der wissrigen Phase erfolgt, also nicht zwangstäußen goganische Edsungsmittel abgereinigt werden mische

[9047] Erindungsgemäß sie a beworzugt, dass HHS unmittelbar zu eine e-NH₂-Cruppe, a-NH₂-Cruppe, SH-Cruppe, CODH-Cruppe der Wirtstoffer bindet. Alternativ draz kum eine weiter reaktive frenpre in HHS oingeführt werden oder die Birdung zwischen HHS und dem Wirtstoff über einen Linker erfolgen. Die Verwendung von entsprechenden Linkern zur Bindung von wirtstoffen zu PSE is in Stand der Pschnich bekannt. Die Verwendung von entsprechende Linkern zur Bindung von derstoffen zu PSE is in Stand der Pschnich bekannt. Die Verwendung von Antinostätzen, insbesondere Glycin, Alanin, Leucin, Isokuerin, und Psensylalarin, sowie von Hydrazin- und 50-yamin-Derferban als Linker, wire in WO97/98272 und PF 605 93 dierbart als bevorzugt.

1904B (GemBC circ Ausführungsform des Verfahrens der vorliegenden Erfindung wird HES vor Bindung an den Wirkstoff ordeiter. Die Oktalion kommen auch einem der in Bund der Technik Behaum Werfahren erfolgen, wobei eine selektive Oktaben der der Schreiben d

[0049] Dabel BE: man HBS mit oxidienten reduzierenden Endgruppen und den Wirkstoff vorzugsweise mindestens 12, besonden stewerzug mindestens 24 Zunden miteinander nasjeren. Ferner kunz er wünschensvert sein, einen beliebigen Aktivake, beispielsweise Eihyldimethyl-aminopropyl-Carbollimid (BDC), zuzugeben. Das Mol-Verhälmis zwi-15 zehen IBS und Wirkstoff witnerd der Resktion kunn beliebig gewählt werden. Beig tüblicherweise im Bereich von HBS; Wirkstoff von 20:1 bis 1:20, wobei ein Verhälmis von (5:1 bis 1:6 besonders bevorzugt ist. Die besten Ergebninsse wurden bei einem Mol-Verhälmis von (HBS; Wirkstoff von etwa 2:1 brizial).

[9059] Andere Kopplungsrektionen zwischen einer Aminogruppe des Witstoffers und HES sind solbstverständlich auch vom Ufmäng der Ziffundug unteill. Beitgiebteweis Verfahren, die denen HES und der Witstoff unmittellen mitt-zienander ungesetzt werden, webei eine Schäffsche zwischen HES und Witstoff nis Zwischenprodukt entsielt. Die Azostmeitinguppe CTI_E-N der Schäffschen Base kann anschließend unter fermuler Addition von CZIID-zu einer Methylenamingunge-CTI_E-NF-reduzient werden. Für diese Reduktion kann der Fachmann eines Veletahl von im Stand der Technik bekannen Reduktionsmitteln verwenden, webei die Reduktion mittel St. Beronders bevorzugt ist.

[0051] Die Kopplung des HTS karn un eine beliebige Gruppe des Wrkstoffes erfolgen. Die Kopplung wird vorzugsweise so vergenommen, cass das Kopplung tindestens 59%, vorzugsweise mindestens 75% ofer Arktivit des Wriktentfes ver der Kopplung aufweist, webel ein Erhalt von mindestens 95% der Aktivität besondern bevorzug ist. Die Koppungsweckeln kann enstitlich undes Sog gestwert werein, dass die Bindung des HTS aussehülleiß an eine oder meherere
bestimmte Gruppen des Wirkstoffes erfolgt, beispielsweise an Lysin-oder oder Cystich-Reste eines Peptids. Besondere
Veralle ergeben alst, wenn man HTS über die oxidierten reduzierende Bangtuppen an eine oder meherrere bestimmte
Gruppen des Wirkstoffes bindet, da bei einem entsprechenden Vorgeben homogene HES-Wirkstoff-Konjugsus erhelten
werken.

[9052] Gemilő einer bevezungten Ausführungsform des Verfahrens der vorliegenden Erfindung werden als Ausgangssteffs für die Reichten HES und ein Protein des ein Peptid eingesetz. Dabei können bellebig herheputische oder driagnostische Proteine natürlichen oder rekombinanten Ursprungs werwendet werden. Bise Liste der derzeit auf dem Markt 35 erhenfüllsche Writsstoffer Festenbilmenter Errestullung indess des ich in Pharma Bukiness, Julykraugst 2000, Selten 45 bis 60. Die verliegende Erfindung umfaßt die Herstellung von HES-Writsstoff-Konjugaten, die Irgend einen der in dieser Veröffentlichung genannten Writsstoffe umfassen.

(10053) Die Henstellung von Konjugaten unter Verwendung von Zyricinen, heispleisweise Interferonen, Interleukhen, Wechsatusnfaktionen, Braymen, Braymen Braymen Braymen, Br

[9054] Besondere Vorteile ergeben sich firmer bei der Kopplung von HTS an kurkzeitige Proteine und kleinere Peptide. Derzeit werden eine Veltzahl von Peptidankere erstellt, beispielstweise Pragere Display Banker, bei dere Muzer Oligopeptide (beispielstweise 5 bis 20-mere) auf der Oberfliche von Pragen ergeinstert werden. Ferner werden Antiktörper uns einer einzigen Polyppedidente (orgenanme 'single chain antibolies', 'fünzukeltere Antiktörper') in Bakterien oder auf der 50 Oberfliche von Phagen expriniert. Diese Banken werden auf bestimmte Wristolf- oder Banktörper uns der Schreiben und die generatien der Schreiben der Verwendung ensprechender Peptid-Wristolf oder Antiktörper sehrlett ischen bislag aufen, dass diese in Vorgainnerm aufgrund ihrer geringen Große sehr shendla augesenlichen werden (vgl. Chapman et al., 1999, a. a. Q.). Nach dem erfradungsgennäßen Verfahren komen diese Peptide vornelhaft an HTS ge-koppelt werden, auf weisen eine in vivo Halbwertzseit auf, die eine Verwendung als Wirkstolf errenfiglicht.

19055] Alternativaz den obigen Ausführungsformen kann als Wirkstoff ein Hormon, ein Sterödhormon, ein von Aminonskuren spheijeletes Hormon och ein von Erstührungsformen begleichtes Hormon eingestatz werden. Im Einzelfalt mag es notwendig sein, mittels eine aktive Gruppe, beispielsweise mittels Linker, in das Hormon vor der Bindung un HES elnzuführen.

(9056) Erfindingsgemäß kam beließge physiologisch verträgische HES als Ausgangsmaterial verwendet werden. On HES mit einem mittleren Molekulargewicht (Gewichstamittel) von 1 bis 300 kDa, insbesondere von 1 bis 150 kDa ist bevorzugt, HES mit einem mittleren Molekulargewicht von 2 bis 40 kD ist besonders bevorzugt. HES weist vorzugsweise einem nolaren Substitutionsgrad von 0,1 bis 0,8 und ein Verhältnis von C₂: C_e-Substitution im Bereich von 2 bis 20, jeweits bezogen auf die Hydroxyerlygrappen, auf.

[0057] Die Erfindung bestriff ferner die nach den obigen Werfahren erhältlichen HES-Wirkstoff-Konjugate. Diese Kontugeat weisen vorteillaufte Eigenschaften auf, nimitieh hote Aktivität des Wirkstoffs, geringe Immanogenität, innge Verweilzeit im Körper und exzellenne rheologische Eigenschaften, welche den medizinischen Nutzen der Konjugate stei-

[0058] Demgemäß umfaßt die vorliegende Erfindung ebenfalls Verfahren zur Herstellung eines Arznei- oder Diagnosemittels, bei denen man ein HES-Wirkstoff-Konjugat nach einem der obigen Verfahren herstellt und mit einem der im Stand der Technik bekannten, pharmazeutisch verträglichen Träger, Adjuvans oder Hilfsstoff vermischt, sowie nach diesem Verfahren erhältliche Arznei- oder Diagnosemittel.

- 5 [0059] Die medizinische Verwendung des entsprechenden Arzneimittels hängt von der Art des Wirkstoffs ab, Wird beispielsweise Hämoglobin als Wirkstoff eingesetzt, kann das Konjugat als Sauerstoff-Transport-Mittel verwendet werden, Wird andererseits ein Zytokin als Wirkstoff für die Herstellung verwendet, kann das Konjugat beispielsweise in der Tumortherapie verwendet werden. Die Konzentration des jeweils zu verwenden Konjugates in dem Arzneimittel kann von jedem durchschnittlichen Fachmann ohne weiteres in Dosis-Wirkungstests ermittelt werden,
- 10 [0060] Die Diagnosemittel k\u00f6nnen in vivo oder in vitro zur Diagnose von Erkrankungen oder St\u00f6rungen verwendet werden. Wenn als Wirkstoff ein Antikörper oder Antikörperfragment eingesetzt wird, eignet sich das Konjugat beispielsweise für die Durchführung der im Stand der Technik üblichen ELISA-Nachweisverfahren. [0061] In den Beispielen wurden die nachfolgend beschriebenen Materialien verwendet:

Humanes Serumalbumin: Sigma-Aldrich A3782

15 HES 130 kD: Typ 130/0,5, hergestellt aus T91SEP (Fresenius Kabi)

Daten: Mw: 130 000 ± 20 000 D M-: 42 600 D

HES 10 kD: Typ HHH 4-2 (Fresenius Kabi)

Daten: Mw: 9 800 D

65

20 Ma; 3 695 D

EDC: Sigma-Aldrich Nr. 16.146-2 (Ethyldimethyl-aminopropyl-Carbodiimid) HOBt Sigma-Aldrich Nr. 15.726-0 (1-Hydroxy-1H-Benzotriazolhydrat)

DIG-Glykandetektionskit; Roche-Bochringer Nr. 1142 372

[0062] Die folgenden Beispiele 1 bis 6 beschreiben die Kopplung von HSA und Diaminobutan an HES mit oxidierten 25 reduzierenden Endgruppen oder die direkte Kopplung von HSA an HES, HSA und Diaminobutan sind dabei lediglich Beispiele für die oben definierten Wirkstoffe.

Beispiel 1

Selektive Oxidierung der reduzierenden Endgruppen der Hydroxyethylstärke

[0063] Für die selektive Oxidierung der reduzierenden Endgruppen der Hydroxyethylstärke (130 kD und 10 kD) wurde diese in einer minimalen Menge Wasser aufgelöst und mit einer verschiedenen Mengen einer Iod-Lösung und einer KOH-Lösung versetzt,

- 35 [0064] Die Mischung wurde gerührt, bis die auf I2 hinweisende Farbe verschwand. Diese Vorgeheusweise wurde mehrfach wiederholt, um die Zugabe einer größeren Menge der Iod-Lösung und KOH-Lösung zu erreichen. Die Lösung wurde anschließend über einen Amberlite IR 120 Na* Kationenaustauscherharz gereinigt, für 20 Stunden gegen destilliertes Wasser dialysiert (Dialyseröhrehen mit einer Ausschlussgrenze von 4-6 kD) und lyophylisiert.
- [0065] Der Grad der Oxidation wurde jeweils mittels des in Somogyi, N. (Method in Carbohydride Chemistry, Vol. 1, (1962) S. 384-386) offenbarten Verfahrens ermittelt. Die Protokolle der Oxidationsreaktion sind in Tabelle 1 wiedergegeben.

6

Tabelle 1

Oxidation der reduzierenden Endgruppen der HFS (130 kD und 10 kD) unter verschieden Bedingungen

Verfahren	HES (Mn)	lod-lösg. 0.1N	KOH-Lösg. 0,1N	Lösungs- mittel	Reaktionszeit	Ertrag
OXIDATION (1)	1 g	0.3 ml	0.5 ml	Masser	4 h	30,1%
HES 130	2.4x10 ⁻⁵ mol	3.0x10 ⁻⁵ mol	5.0x10 ⁻⁵ mol	4.0 ml	25°C	
OXIDATION (2)	4 g	1.0 ml	1.5 ml	Wasser	il. Nacht	24,8%
HES 130	9.4x10 ⁻⁵ mol	1.0x10 mol	1.5x10 ⁻⁶ mol	6.0 ml	25°C	
OXIDATION (3)	5 g	1.2 ml	1.5 ml	Wasser	ü. Nacht	24,3%
HES 130	1.2x10 mol	1.2x10 mol	1.5x10 ⁻⁴ mol	7.5 ml	25°C	
OXIDATION (4)	5 g	3.0 ml	4.5 ml	Wasser	ü. Nacht	60,8%
HES 130	1.2x10 ⁻⁴ mol	3.0x10 mol	4.5x10 ⁻⁴ mol	4.0 ml	25°C	
OXIDATION (5)	5 g	4.0 ml	5 ml	Wasser	ŭ. Nacht	80,0%
HES 130	1.2x10 ⁻⁴ mol	4.0x10 mol	5.0x10 ⁻⁴ mol	7.5 ml	25°C	
OXIDATION (6)	8 g	7.0 ml	11.5 m]	Wasser	ü. Nacht	88,4%
HES 130	1.9x10 ⁻⁴ mc1	7.0x10 mol	1.2xL0 mol	7.5 ml	25°€	
OXIDATION (7)	10 g	10 ml	20 ml	Wasser	ü. Nacht	100%
HES 130	2.4x10 ⁻⁴ mol	1.0x10 ⁻³ mol	2.0x10 ⁻³ mol	7.5 ml	25°C	
OXIDATION (1)	5 g	2.0 ml	2.0 ml	Wasser	20 h	3,04
HES 10	1.4x10 ⁻³ mol	2.0x10 mol	2.0x10 ⁻⁴ mol	10.0 ml	25℃	
OXIDATION (2)	5 g	3.5 ml	4.5 ml	Wasser	ű. Nacht	5,3%
HES 10	1.4x10 ⁻³ mol	3.5x10 mol	4.5x10 ⁻⁶ mol	10.0 ml	25°C	
OXIDATION (3) HES 10	15 g 4.1x10 ⁻³ mol	21.0 ml 2.1x10 mol	31.0 ml 3.1x10 ⁻³ mol	Wasser	ű. Nacht 25°C	10,5%
OXIDATION (4) HES 10	8 g 2.2x10 ⁻³ moi	83.0 ml 8.3x10 mol	180.0 ml 1.8x10 ⁻² mol	Wasser	ü. Nacht 25°C	80,0%
OXIDATION (5) HES 10	7 g 1.9x10 ⁻³ mol	95.0 ml 9.5x10 ⁻³ mol	210.0 ml 2.1x10 ⁻² mol	Wasser	ü. Macht 25°C	100,0%
OXIDATION (6) HES 10	6,4 g 1,7x10 ⁻³ mol	50 ml 5,0x10 ⁻³	150 ml 1,5×10 ⁻²	Wasser	ü. Nacht 25°C	100,0%

(9966) Die in dieser Tabelle zusammengeführen Protocolle werden nachfolgend für die Oxidation (6), IIIS 10 kD, im Dotali, wiedergogenen 6.6 gt. IIIS 10 bDt. (7 mmol) wurden in einem Readtengeführ uns eitstindigen Rültere in wenigen zul Weiser gelös. Dezu wurden 50 inl einer (0.1 N Joddösung (5,0 mmol) und 150 ml einer (0.1 N KOH-Lösung (1) mmol) gegeben. Diese Mischung wurde üher Nacht bei 25°C seben gelassen. Der Nits wurden int Amberlite IR 120 45 (Nas-Form) gereinigt und gegen Weiser dialysiert (Dialyseschlusch Cellulosencetat; Cutoff 4 bis 6 kD). Das dialysierte Produkt wurde lyophiliser (Telerauez-Christ Alpha, Kohlentrochung ührer Nacht).

[9067] We Tubelle 1 zu entnehmen ist, wurde eine vollstündige Oxfation der reduzierenden Endigruppen (entspricht Errerg 1098) der HER [310k] De reicht nendhem die oble-Menge won 30, x 10.5 m obli siert [10. x 10.3 ml erbiht wurde. [9068] Für eine vollständige Oxidation der reduzierenden Endgruppen der HES 10 kD war eine weitere Steigerung der roll-Menge auf eine Konzentration om mehr als 2, 1 x 10.5 notwordig.

Beispiel 2

Bindung von HES mit oxidierten reduzierenden Endgruppen an HSA in wässriger Phase

[9069] Für die Kopplung wurde Fydroxyetylstärke mit oxidierten reduzierenden Endgrappen (ox-HHS) und HSA
voltsändig in Wesser geliest. Aus deie Lösung klut wur, wurde DUC im Wesser geliest zugegeben. Nach Aktivierung durch
EDC bei gemildigten Rühren wurden weitere Menger an EDC zugegeben. Die Reaktion wurde gegebenanfalls mit
EDG is skriven und über Nach siehengelassen. Das Fonduk wurde durch Dalaye gegen destilliertes Wasser für 15 Stunden gereitrigt und anschließend Jopphylistert (machfolgend als Verfarben A bezeichnet).

[10707] Die Prooksolle der Kopplungswackton finden sich in Habelle 2.

Tabelle 2

Kopplungsreaktionen zwischen HBS (130 kD und 10 kD) mit oxidierten reduzierenden Endgruppen und HSA unter verschiedenen Bedingungen (Verfahren A; Zahl in der Klammer in Spalle HBS gibt das Oxidationsverfahren nach Tabelle 1 wieder)

Verfahren A	HSA	ox-HES (Hn)	EDC	HOBt	Lösungs- mittel	Akti- vier.	Reaktion
Kapplung I ox-HES 130	300 mg 4,4x10 mol	100 ag (1) 2.4x10 mol	25 mg 1.6x10 ⁻⁴ mol	100 mg 7.7x10 mol	H ₂ O/Dioxan 13 ml/2 ml	1.5 h 3-4°C	4 h 25°C
Kopplung II ox-HES 130	100 mg 1.5x10 mol	300 mg (2) 7.6x10 mol	15 mg 9.7x10 ⁻⁵ mol	100 mg 7.7x10 ⁻⁴ mol	H ₂ O/Dioxan 10 ml/3 ml	1.5 h 3-4°C	ü. Nacht 25°C
KopplungIII ox-HES 130	200 mg 3.0x10 ⁻⁹ mol	3.8 g (5) 8.9x10 mol	46.5 mg 3.0x10 mol	20 mg 1.5x10 ⁻⁴ mol	H ₂ 0/Dioxan 10 ml/3 ml	0 h	24 h 25°C
Kopplung IV ox-HES 130	100 mg 1.5x10 ⁻⁶ mol	1,9 g (5) 4.5x10 mol	25 mg 1.6x10 mol	20 mg 1.5x10 ⁻⁴ mol	Wasser	1.5 h 3-4°C	ü. Nacht 25°C
Kopplung V ox-HES 130	200 mg 3.0x10 mol	4.3 g (5) 1.0x10 mol	100 mg 6.0x10 mol	0 mg	Wasser	0 h	ü. Nacht 25°C
Kopplung VI ox-HES 130	100 mg 1,5x10 ⁻⁸	130 mg (7) 3,0x10 mol	50 mg 3,0x10 mol	0 mg	Wasser" 5ml + 10ml	0 h	5 h 25°C
KopplungVII ox-HES 10	100 mg 1,5×10 ⁻⁶	130 mg (7) 3,0x10 mol	200 mg 3,0x10 mol	0 mg	Wasser* 5ml + 2x 10ml	0 h	24 h 25°C
Kapplung I ox-HES 10	100 mg 1.5x10 ⁻⁶ mol	300 mg (1) 8.1x10 ⁻⁵ mol	5 ng 3.0x10 ⁻⁵ nol	100 mg 7.7x10 mol	H ₂ 0/Dioxan 13 ml/2 ml	1.5 h 3-4°C	ü. Nachi 25°€
Kopplung II ox-HES 10	70 mg 1.0x10 ⁻⁶ mol	1.0 g (2) 2.7x10 mol	15.5 mg 1.0x10 mol	0 mg	Wasser	10 ml 0 h	ü. Nacht 25°€
KopplungIII ox-HES 10	200 mg 3.0x10 ⁻⁶ mol	3.0 g (3) 8.1x10 mol	77.5 mg 5.0x10 mol	20 mg 1.5x10 ⁻⁴ mol	Wasser	0 h	6 h 25°C
Kopplung IV ox-HES 10	50 mg 7.4x10 ⁻⁷ mol	7.4 g (4) 2.0x10 mol	282 mg 1.5x10 ⁻³ mol	0 mg	Wasser	0 h	ů. Nach 25°C
Kopplung V ox-HES 10	100 mg 1.5x10 ⁻⁰ mol	103 g (6) 2.8x10 mol	93 mg 5.6x10 ⁻⁴ mol	0 mg	Hasser* 4 ml	0 h	20 h 25°C
Kopplung VI ox-HES 10	100 mg 1.5x10 ⁻⁶ mol	103 g (6) 2,8x10 ⁻⁵ mol	200 mg 1.2x10 ⁻³ mol	0 mg	Wasser* 3x5 ml	0 h	30 h 25 °C

^{* =} Zugabe der EDC-Lösung mit einem Tropftrichter innerhalb von 60 Min.

[4071]. Die Kopplungsrucktior VII zwitschen ox-HIIS 1304D und PSA wird im folgenden im Detail erlätzet: In einem Randschen versichen 130 mg ox-HES 104E (Oxidationsgard ex. 100%) and 100 mg HSA butter Rütterin ex. 5 mil Wasser bei Raumtiemperatur gelöet, Schald die Lösung lätar war, wurden 200 mg EDC in 3 Portionen jeweils in 5 -10 mil Wasser gelött tiller einen Zeitzum von einer Stunder zugetyporft, Zwischen jeder 201 ang ann a. 4 ha bei Raumtiemperatur gilben. Nach 24 in Reaktionszeit wurde das Gemisch gegen Wasser dialysiert (Dialyseschlauch Cellulossezetat: Cutterff 4-6 ED). Anschließend wurde das Produkt tyoplillister.

Beispiel 3

Direkte Bindung von HES an HSA in wässriger Phase

[0072] Das Prinzip dieser Reaktion basiert auf der Bildung von Schiffschen Basen zwischen HES und Aminogruppen des Proteins, wober die Reaktion durch die Reaktion der Schiffschen Base zu dem entsprechenden Amin mittels NaBH, gesteuert wird (machfolgend als Verfabren B bezeichnet).

60 [0073] Defür wurde HES vollständig in werig Wisser gelöst. Durzu wurde in Beratpuffer, pH 90, gelöstes HSA gegeben. Zu dieser Züsung wurde NebBlig gegeben und bei Ramzteingerent unter Rütten belässen, fül weiteren Aliquet vorunden HES 130 kD, gelölg von weiterem NaBH, wurden zugegeben. Nach Abschluß der Reaktion wurde wie beschrieben dislysiet und gefärregterecken.

[0074] Die Protokolle der einzelnen Versuche sind in Tabelle 3 zusammengefaßt.

55

Tabelle 3

Direkte Kopplungs zwischen HES (130 kD und 10 kD) und HSA unter verschiedenen Bedingungen (Verfahren B)

Verfahren B	HSA	HES (Mn)	NaBH4	Puffer pH	Reaktionszeit
Kopplung I	50 mg	500 mg	500 mg	Ma ₂ HPO ₄ , 0 ml	48 h
HES 130	7.5x10 ⁻⁷ mo!	1.2x10 ⁻⁵ mo1	1,3x10 ⁻² mol	7,4	25°C
Kopplung II	100 mg	1.0 g	60 mg	Na ₂ HPO ₄ , 1 ml	20 h
HES 130	1.5x10 ⁻⁰ moì	2.4x10 mol	1.6x10 ⁻³ mol	7,4	25°C
Kopplung III	50 mg	9.8 g	285 mg	Na ₂ HPO ₄ , 1 ml	36 h
HES 130	7.5x10 ⁻⁷ mol	2.3x10 ⁻⁴ mol	7.5x10 ⁻³ mol	7,4	25°C
Kopplung IV	50 mg	2.0 g	180 mg	Borat 0.1M	30 h
HES 130	7.5x10 ⁻⁷ mol	4.7x10 ⁻⁵ mol	4.7x10 mol	9.0	25°C
Kopplung V	50 mg	4.0 g	60 mg	Borat O.IM	100 h
HES 130	7.5x10 ⁻⁷ mo1	9.4x10 ⁻⁵ mol	1.6x10 ⁻³ mol	9.0	25 °C
Kopplung I	50 mg	2.8 g	28 mg	Borat 0.1M	80 h
HES 10	7.5x10 ⁻⁷ mo1	9.4x10 ⁻⁵ mo1	1.6×10 ⁻³ mol	9.0	25°C

15

20

35

45

(19075) Im einzelnen wurde füt die Kopplung der HES 130kD 2.0 gülser Verbindung vollstladig in Wasser gelöst (ca. 5 mi). Dazu wurde 50 mg in 1 ml 0.1 M Boratpuffer, pH 9.0, gelösses 183A gegeben. Zu dieser Lösung wurden 30 mg NaBH, gegeben und unter Röhren bei Raumtemperatur belassen. Nach 18 h wurde ein weiteren Aliquot von 2.0 g HES 130 kD, gelöste von weiteren 30 mg NaBH, guggeben. Nach insgessamt 100 h Reaktionszeit wurde dialysiert und ge-frierentschert (Kooplung V. HES 30 kD).

[6076] Für die Kopplung der HES 10 kD wurden 1.4 g dieser Verbindung komplett in Wasser gelöst (e. S. ml.). Dazu wurde 50 mg in 1 ml.), it Micaupuffer, pH.9.0, gelöstes 18th gegeben. Zu dieser Lönung wurden 14 mg NaBH, gegeben und unter Rühme beit Rammeupuratur belassen. Nach 18 h wurde ein weiteres Aliquot von 1.4 g IES 10 kD, gefolgt von weiteren 14 mg NaBH, gragegeben. Nach insgesamt 80 h Reaktionszeit wurde dialytistert und gefriergetrocknet (Konolum) L. Hils 10 kD).

Beispiel 4

Analyse der Kopplungsprodukte mittels GPC

[0077] Die Reaktionsprodukte wurden zunächst unter Verwendung von Gel-Permeations-Chromatographie (GPC) analysiert.

4.1 Für die GPC wurde ein FPLC-Gerät (Pharmacia), welches mit einem HPLC UV Monitor (Hitachi) verbunden war, verwendet. Ferner wurden die folgenden Bedingungen verwendet:

Säule: Superose 12 HR 10/30 (1 × 30 cm) (Pharmacia)

UV-Menitor, 280 nm

Pumpe: 0.2 ml/min

Puffer: 50 mM Phosphat/150 mM NaCl pH 7,2.

Unter diesen Bedingungen wird der HSA-Peak üblicherweise nach 63 min gefunden, wobel zusätzlich ein kleiner Peak bei etwa 57 min gemessen werden kann, der durch HSA-Dimere verursacht wird. Die mittels GPC erhaltenen Chromatenermune lessen sich wie folet analysieren:

4.2 Fig. 1 ist ein Chromatogramm, das die Örüßenverteilung der Produkte nach Kopplung von ov-HES 130 tD au 50 ESA (Kopplung III) zeigt. Bei diesem Kopplungsverfahren wurden ohne FO8t-Aktivierung sehr gute Eingebnisse erzielt. Ein deutübne, einzeinen breitzer Pauk wurde bei 37 Min. und eine weitere, kleinene Bande bei 43 Min. gemessen, was auf ein Kopplungsprodukt mit höherem Molekulargewicht als HSA binweist. Olieibzeitig wurden Sorene von ciebel modifiziertem HSA gefunden.

Fig. 2 zeigt die Größenverteilung der Produkte nach Kopplung von ox-HES 130 kD an HSA (Kopplung IV). Die 58 Reaktion wurde mit HOBI aktiviert. Es zeigt sich, dass diese Aktivierung die Ausbeute verringert, möglicherweise durch Förderung von Nobenracktionen.

Die Fig. 3 md d zeigen die Größenverteilung der Renktionsprodukte willerend und nach der Kopplungszeiktion von over HES 130 UB m. HES (Kopplung) V. Nach 2 Stunden Reaktionszeit vurseh nicht-modifizierere ills A als Fredukt mit der Beltsten Konzentraker, daneben aber auch erste Kopplungsprodukte mit fohreren Molekulangswicht gefür durchn. Nach Ablant der Resktion wurde ein homogenes Kopplungsprodukt mit iener Renefinionszeit von c. 15 Min. in beher Konzentrakion gefunden. Nach Ablant der Resktion har der Resktion der Großen der Renefinionszeit von c. 15 Min. in beher Konzentrakion gefunden. Nichtmodifiziertes IISA und andere Kopplungsprodukte lagen in relativ geringer Konzentrakio vox.

Fig. 5 zeigt die entsprecheude Größenverseilung der Reaktionsprechatte während und nach der Kopplungsreaktion von est IIIS 10 Eb m ISA (Kopplung V). Auch hier zeigt sich, dass die Konzentration der Kopplungsprechalte mit 66 einem Molekulmeyende, das oberhalb des Gewichtes von ISA liegt, im Verlauf der Reaktion zunümmt. Eine Kopplungsreaktion, bei der nahezu sile ISA-Moleküle in ein buongenes Kopplungsprecht überführt werden konnten, wird sehlsfellt in Fig. 6 gezeigt (Reaktionsprodukt der Kropplung VI).

4.3 Ein Beispiel für die Chromatogramme, die bei der Analyse der direkten Kopplung von HES an HSA erhalten wurden, wird in Fig. 7 gezeigt (Verfahren B. HISS 130 kD, Kopplung V). Bin deutlicher Peak bei e.a. 65 Min. (HSA) ist zu erkennen. Darüber hinause wurde aber auch ein Kopplungsprodukt mateptewisen (Peak bei e.a. 42 Min.).

Beispiel 5

5

65

Analyse der Kopplungsprodukte mittels SDS-PAGE und Western Blot

- 5.1. 5.1 28/GE wurde in Gegenwart von Natriumdodes/Jesulfat (SDS) unter Verwendung eines Miniprozean II Gestiette der Firma Bioral und 7.5% Acrylumidigde darchgeführt. Die Dunchführung der Eldektopherese erfolgte nach den Vorschriften des Henstellers. Die Gebe wurden nach dem Verfahren von Blum (Elektropheres is, Vol. 8, (1997) S. 93-99 nil Sülber neiffelts. um Proteine sachtber zu muschen.
- Die Gegenwart von Glykanen in den Kopplungsprodukten wurde mitnels Westen-Diot und Glykan-Deisktions Filder Firtan Roch-Bochringen nachgewiesen. Nich Auftrenung der Produkte mitten SDS-HGB wurden diese unter Verwendung des Blotting-Gerities der Miniproteam II Elektrophoresseinheit auf eine Nitro-elluksennenban überführt. Die Memben aus des anschließend mittel Feriodat unset Bedingungen orditeite, fel densei ledigisch die vicinalen OH-Gruppe oxidient werden. Diese wurden anschließend mit einem Anims-funktionalisierten Digstygenin umgesetzen. Gebendense Bystyngenie wurden mitnels spazifischer menschlorniert Auftreiter Digstygenin umgesetzen. Gebendense Bystyngenie wurden mitnels spazifischer meschlorniert Auftreiter Digstygenium unter State der State der State der Prosphatuse gebanden wurde, nachgewiesen. Duffer wurde ein Seberat der Thosphatuse (4-Nint-estrazitumzen, Erschlich und State der Mendelmen neber und lässt som die 6 Bauden sichher werden. Nichtro-diffziertes IIIA und Kreatinase wurden als Negativkontrollen eingesetzt, während Transferrin als Positivkontrolle nundert.
- Die genauen Verfahrensschritte sind im Beipackzettel zu diesem Kit beschrieben (Roche-Bochringer).

 5.2 Die Fig. 8 und 9 zeigen jeweils eine Aufnahme des Silbergefärbten SDS-PAGE-Gels (oben) und die Aufnahme
 - cer emspreshenden Produkte mach Dbertragung auf eine Membran und Glykamnschweis (unten). Wie sich aus diesen Figuren einschenne läßt, ensteht während der Kopplungsreaktion ein reiativ bornogenes Glykan als Reaktionsprodukt, während gleichzeitig die Konzentration an nicht-modifickreiten HSA abminunt.

Beispiel 6

Abklärung möglicher Nebenreaktionen

[0078] Zur Klärung, ob Nebenreaktionen in Form einer Selbstkondensation von HES mit oxidierten reduzierenden Endgruppen erfolgen, wurden folgende Reaktionsansätze erstellt:

Tabelie 4

Reaktionsansätze zur Abklärung von Nebenreaktionen

*° [ox-HES	EDC	HOSt	Nasser	Reaktionszeit
	HES 130 kD	500 mg 1.2x10 ⁻⁵ mol	15 mg 7.8x10 ⁻⁶ mol	-	5.0 ml	30 h 25 °C
45	HES 130 kD	500 mg 1.2x10 ⁻⁵ mol	15 mg 7.8x10 ⁻⁵ mol	gesättigte Lösung	5.0 ml	30 h 25°C
50	HES 10 kD	100 mg 2.7x10 ⁻⁶ mo1	3.4 mg 1.8x10 ⁻⁵ mol	-	5.0 ml	30 h 25°C
	HES 10 kD	100 mg 2.7x10 mol	3.4 mg 1.8x10 s mol	gesättigte Lösung	5.0 ml	30 h 25°C
55	HES 130 kD	700 mg 1.6x10 ⁻⁵ mo?	31 mg 1.6x10 ⁻⁴ mol	-	5.0 ml	30 h 25 °C
	HES 130 kD	700 mg 1.6x10 ⁻⁶ mol	31 mg 1.6x10 ⁻⁴ mol	gesättigte Lösung	5.0 ml	30 h 25°C

[0079] Ziel der Experimente war nachzuweisen, inwieweit eine mögliche Selbstkondensation von HIS in Gegenwart. o oder Abwesenheit von HOBs startfindet. Die Proben wurden lyophilisiert und zur Durchführung der Analytik an Fresenius-Kabi übergeben.

[0080] Mittels GPC und Streulichtmessungen konnten innerhalb der Detektionsgrenzen von einigen Prozent keine Hinweise auf Molekulargewichtsvergrößerungen gefunden werden.

Patentansprüche

Verfahren zur Herstellung eines koyalenten HES-Wirkstoff-Konjugates, bei dem man HES und einem Wirkstoff
in einem Reaktionsmedium miteinander umsetzt, dadurch gekennzeichnet, dass das Reaktionsmedium Wasser

- DE 101 12 825 A 1 oder ein Gemisch von Wasser mit organischem Lösungsmittel, welches mindestens 10 Gew.-% Wasser umfaßt, ist. Verfahren nach Anspruch 1, bei dem der Wirkstoff ein Vitamin, Impfstoff, Toxin, Antibotikum, Appetitzügler. Anästhetikum, Analgetikum, Antirheumatikum, Antiallergikum, Antiasthmatikum, Antidepressivum, Antidiahetikum, Antihistaminikum, Antihypertonikum, oder ein antineoplastisches Mittel ist. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2. bei dem der Wirkstoff ein Hormon, Steroid, Lipid, Protein, Oligo- oder Polypeptid oder eine Nukleinsäure ist. Verfahren nach einem der Anspruch 1 bis 3, bei dem der Wirkstoff ein Enzym, Enzym-Inhibitor, Rezeptor, Rezeptor-Fragment, Insulin, Faktor VIII, Faktor IX, Zytokin, Interferon, Interleukin, Wachstumsfaktor, Peptid-Antibiotikum, virales Hüll-Protein, Hämoglobin, Erythropoietin, Albumin, hTPA, Antikörper, Antikörperfragment, Einzelketten-Antikörper, DNA, RNA oder ein Derivat davon ist. 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, bei dem der Wirkstoff ein Steroidhormon, ein von Aminosäuren
- abgeleitetes Hormon oder ein von Fettsäuren abgeleitetes Hormon ist, Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, bei dem man HBS an die ∈-NH₂-Gruppe, an die α-NH₂-Gruppe,
- an die SH-Gruppe an eine COOH-Gruppe oder an eine -C(NH2)2-Gruppe des Wirkstoffes bindet,
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, bei dem man HES vor Bindung an den Wirkstoff oxidiert.
- Verfahren nach Anspruch 7, bei dem man die reduzierende Endgruppe der HES selektiv oxidiert,
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8. bei dem die oxidierte reduzierende Bodgruppe HES mit einer Ami-
- nogruppe des Wirkstoffes unter Ausbildung eines Amides reagiert. 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, bei dem man eine Aminogruppe des Wirkstoffes mit HES so umsetzt, dass eine Schiff'sche Base gebildet wird.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, bei dem die Azomethingruppe -CH=N- der Schiff'schen Base zu einer Methylenamingruppe -CH2-NH- reduziert wird,
- Verfahren nach Anspruch 9 oder 11, bei dem als Reduktionsmittel BH_a- verwendet wird.
- 13. Verfahren nach einem der vorstchenden Ansprüche, bei dem man den Wirkstoff oder HES vor der Herstellung des Konjugates an einen Linker bindet,
- 14. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, bei dem man Hydroxyethylstärke mit einem mittleren Molekulargewicht (Gewichtsmittel) von 1 bis 300 kDa verwendet.
- 15. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, bei dem man Hydroxyethylstärke mit einem mittleren Molekulargewicht von 2 bis 40 kDa verwendet.
- 16. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, bei dem man Hydroxyethylstärke mit einem molaren Substitutionsgrad von 0.1 bis 0.8 und ein Verhältnis von C2: C6-Substitution im Bereich von 2 bis 20, jeweils bezogen auf die Hydroxyethyleruppen, verwendet,
- HES-Wirkstoff-Konjugat, erhältlich nach einem der Ansprüche 1 bis 17.
- 18. Verfahren zur Herstellung eines Arznel- oder Diagnosemittels, umfassend Schritte bei denen man ein HES-Wirkstoff-Konjugat nach einem der Ansprüche 1 bis 16 herstellt und mit einem pharmazeutisch verträglichen Trä- 35 ger, Adjuvans oder Hilfsstoff vermischt.

ΔN

45

50

55

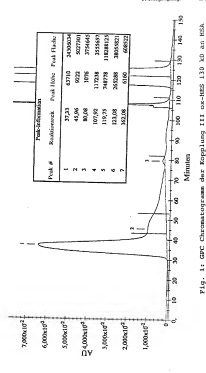
60

65

Mittel, erhältlich nach Anspruch 18.

Hierzu 10 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -



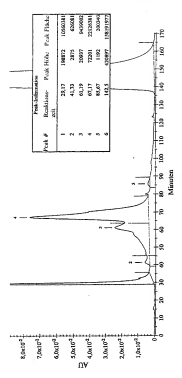
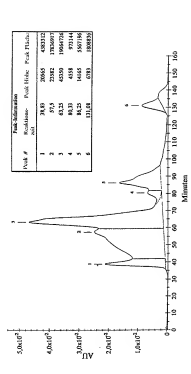


Fig. 2: GPC Chromatogramm der Kopplung IV ox-HES 130 kD an HSA



Ê Fig. 3: GPC Chromatogramm der Kopplung V ox-HES 130 kD an HSA (Reaktionszeit 2

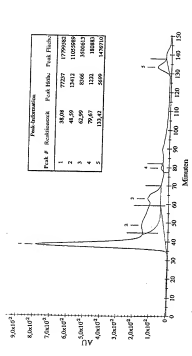


Fig. 4: GPC Chromatogramm der Kopplung V ox-HES 130 kD an HSA (nach vollständiger Reaktion)

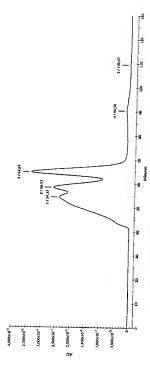
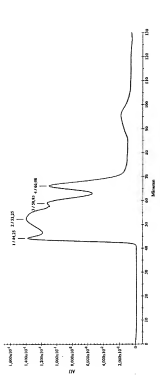
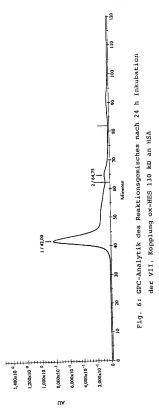
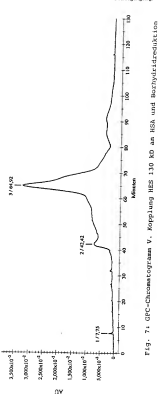


Fig. 5a: GPC-Analytik der Reaktionskinetik der V. Kopplung ox-HES 10 kD an HSA nach 2



ᅜ Fig. 5b: GPC-Analytik der Reaktionskinetik der V. Kopplung ox-HES 10 kD an HSA nach 16





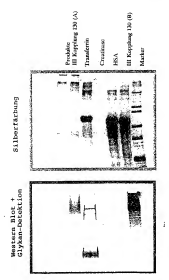


Fig. 8: Obere Aufnahme: SDS-PAGE der Kopplungsreaktionen III (Verfahren A und B) zwischen HSA und oxHES 130 kD und HES 130 kD, respektive, mit Silberfärbung (Bahn 1: Kopplung III Verfahren A); Bahn 2: Transferin; Bahn 3: Creatinase; Bahn 4: nicht-modifiziertes HSA; Bahn 5: Kopplung III (Verfahren B); Bahn 6: Marker).

Untere Aufnahme: Western Blot mit Glykan-Nachweis derselben Proben, wobei Transferin (Bahn 2) als Positiv-Kontrolle und Creatinase (Bahn 3) sowie HSA (Bahn 4) als Negativ-Kontrolle fungieren.

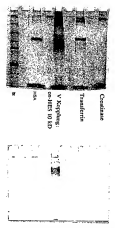


Fig. 9: SDS-PAGE, silbergefärbt, 12 % PAA (oben) und Western Blot/Glykan (unten) der Reaktionsmischung aus V. Kopplung ox-HES 10 kD mit HSA